



по применению
лекарственного препарата
Эймерал™ 50

I. Общие сведения

1. Эймерал™ 50 (Eimeral™ 50).
В 1 мл препарата содержится: 50 мг толтразурила, вспомогательные вещества: 2 мг ксантана, 0,1 мл пропиленгликоля и вода для инъекций до 1 мл.
2. По внешнему виду препарат представляет собой белую или бледно-жёлтую суспензию.
3. Препарат выпускают в полиэтиленовых флаконах с объемом содержимого по 100 мл, 250 мл, 500 мл, 1000 мл и 5000 мл.
4. Флаконы емкостью 100 мл и 250 мл помещают в индивидуальные картонные коробки и снабжают инструкцией по применению.
5. Ветеринарный препарат Эймерал™ 50 хранят по списку Б в плотно закрытой заводской упаковке, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5° С до плюс 25° С. Срок годности - 3 года со дня изготовления, после вскрытия упаковки – 3 месяца.

II. Фармакологические свойства

6. Эймерал™ 50 относится к противоэймериозным препаратам группы триазинтриона. Толтразурил, входящий в состав ветеринарного препарата, обладает антиэймерийным действием на всех стадиях внутриклеточного развития (мерогонии и гамогонии) эймерий, паразитирующих у свиней – *Eimeria scabra*, *Eimeria guevara*, *Eimeria polita*, *Eimeria perminuta*, *Isospora suis*; у телят - *Eimeria zuernii*, *Eimeria smithi*; у козлят и ягнят - *Eimeria faurei*, *Eimeria arloingi*, *Eimeria intricate*, включая эймерий, устойчивых к другим антиэймерийным средствам.

Толтразурил блокирует дыхательные ферменты и оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра эймерий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов, вызывает гибель паразита. После перорального введения толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает эймерицидное действие на слизистую оболочку и в подслизистых слоях, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 24 часа. Биодоступность препарата составляет 70%.

В организме толтразурил метаболизируется путем сульфоокисления и гидроксирования, с образованием производных сульфоксида и сульфона. Выводится толтразурил медленно (период полувыведения около 76 часов) в неизменном виде и в виде основного метаболита сульфоновой кислоты, главным образом, с фекалиями и частично с мочой.

III. Порядок применения

7. Ветеринарный препарат Эймерал™ 50 назначают поросятам, телятам, козлятам, ягнятам с лечебно-профилактической целью при эймериозе и изоспорозе.

Препарат применяют животным перорально однократно индивидуально в следующих дозах:

Вид животных	Доза препарата
Поросята с 3-6 дневного возраста	0,4 мл на 1 кг массы тела животного, но не менее 0,5 мл и не более 2 мл на животное
Телята с 5-19 дневного возраста	3 мл на 10 кг массы тела животного
Ягнята и козлята с 2-4 недельного возраста	4 мл на 10 кг массы тела животного

Перед применением суспензию в емкости следует тщательно взболтать. В неблагополучных по эймериозу хозяйствах для достижения максимального профилактического эффекта и снижения количества ооцист, выделяемых во внешнюю среду, препарат следует назначать животным при появлении в стаде первых случаев с клиническими признаками заболевания - эймериоза.

Ветеринарный препарат Эймерал™ 50 совместим с витаминами, известными кормовыми добавками и лекарственными средствами, применяемыми в животноводстве.

8. Побочных явлений и осложнений у животных при применении ветеринарного препарата Эймерал™ 50 в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При появлении аллергической реакции на прием ветеринарного препарата животному назначают антигистаминные и симптоматические средства.
9. Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность у животных к компонентам препарата. Запрещается применение препарата дойным коровам, ввиду его выделения с молоком. Ветеринарный препарат Эймерал™ 50 запрещён к применению птицам, чье яйцо используется в пищу людям.
10. При передозировке у животных может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы тела. В таких случаях дальнейшее применение препарата прекращают. Побочные явления исчезают самостоятельно, без дополнительной терапии, в течение 3 дней после прекращения приема препарата.
11. Убой поросят на мясо разрешается не ранее чем через 91 сутки, телят, козлят и ягнят - не ранее чем через 70 суток после применения ветеринарного препарата Эймерал™ 50. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленных сроков, может быть использовано в корм плотоядным животным.

IV. Меры личной профилактики.

12. Работники и ветеринарные специалисты при использовании ветеринарного препарата Эймерал™ 50 должны соблюдать общие санитарно-гигиенические правила работы и техники безопасности.
13. При попадании ветеринарного препарат на кожу или слизистые оболочки его следует сразу смыть обильным количеством воды. Запрещается использовать тару из-под ветеринарного препарата Эймерал™ 50 для пищевых целей.
14. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил по хранению и применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами установленным порядком отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб. Отобранные пробы вместе с актом направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19 А, для определения соответствия нормативным документам.

15. Организация-разработчик: ALPOVET LTD, Кипр.
Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.